COPYRIGHT: 1992, JPO & Japio

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

04218000

August 7, 1992

MODIFIED POLYPEPTIDE

INVENTOR: MIKAYAMA TOSHIBUMI; KADOYA TOSHIHIKO; KAKIYA MAKOTO; INOUE HIDEO

APPL-NO: 02250460

FILED-DATE: September 21, 1990

PRIORITY: February 13, 1990 - 02 32273, Japan (JP); August 22, 1990 - 02222353, Japan (JP)

ASSIGNEE-AT-ISSUE: KIRIN AMGEN INC

PUB-TYPE: August 7, 1992 - Un-examined patent application (A)

PUB-COUNTRY: Japan (JP)

IPC-MAIN-CL: C 07K015#14

IPC ADDL CL: A 61K037#2, C 07K003#8, C 07K013#0

CORE TERMS: il-6, glycoprotein, polypeptide, formula, amino group, amino acid, bonding, alkyl

ENGLISH-ABST:

PURPOSE: To provide modified IL-6 which is prepared by bonding polyethylene glycol to glycoprotein or polypeptide having IL-6 activity, and of which the thrombopoiesis accelerating activity it is administrated to organism, is improved.

CONSTITUTION: Polyethylene glycol is bonded to glycoprotein or polypeptide having inteleukin 6 (IL-6) activity, preferably human IL-6 having an amino acid sequence of formula I, through the free amino group or free carboxyl group of the amino acid residue of the glycoprotein or polypeptide. The bonding is performed through succinlyl imide ortriazine, and the hydrogen atom of the amino group is preferably substituted with an group of formula II ((n) is 7-600; R (1) is 1-3C alkyl), or formula III (R (2) is 1-3C alkyl).

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-218000

®Int. Cl. 3

識別配号

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)8月7日

C 07 K 15/14 A 61 K 37/02 C 07 K 3/08

ABY

7731-4H 8317-4C 7731-4H **

生物

審査請求 未請求 請求項の数 8 (全15頁)

公発明の名称 修飾ポリペプチド

②出 願 平2(1990)9月21日

優先権主張

❷平 2(1990) 2月13日 ❷日本(JP) 劉特顯 平2-32273

@発明者

三 箇 山 俊文

群馬県前橋市総社町1-2-2 キリンピール株式会社医

薬開発研究所内

@発明者 門屋

利彦

群馬県前橋市総社町1-2-2 キリンピール株式会社医

薬開発研究所内

@発明者 柿 谷

盏

群馬県前橋市総社町1-2-2 キリンピール株式会社医

薬開発研究所内

⑦出 願 人 キリンーアムジエン・

アメリカ合衆国、カリフオルニア・91320、サウザンド・

インコーポレーテッド

オークス、オーク・テラス・レイン・1900

個代理 人 弁理士 平木 祐輔 外2名

最終頁に続く

明細書

1. 発明の名称

修飾ポリペプチド

2. 特許請求の範囲

- インターロイキン6活性を有する糖蛋白質またはポリペプチドにポリエチレングリコールを 結合してなる修飾インターロイキン6。
- 2 ポリエチレングリコールが精蛋白質またはポリペプチドのアミノ酸残基の遊離アミノ基を介して結合している請求項1記載の修飾インターロイキン6。
- 3. 糖蛋白質またはポリペプチドの少なくとも! 個の遊離アミノ基の水素原子が式[I]、

または式Ⅱ、

(式中、n.mは同一または異なる 7 ないし 600の 正の整数を、 R_1 、 R_2 は同一または異なる炭素数 1 ないし 3 のアルキル基を示す。)

を有する基で量換された請求項2記載の修飾インターロイキン6。

- 4. ポリエチレングリコールが糖蛋白質またはポ リペプチドのアミノ酸残器の遊離カルボキシル 基を介して結合している請求項1記載の修飾イ ンターロイキン6。
- 5. 糖蛋白質またはポリペプチドが実質的に下記のアミノ酸配列を有するヒトインターロイキン6である請求項1記載の修飾インターロイキン6。

ALA PRO VAL PRO PRO GLY GLU ASP SER LYS ASP VAL ALA ALA PRO HIS ARG GLN PRO LEU

THR SER SER GLU ARG ILE ASP LYS GLN ILE ARG TYR ILE LEU ASP GLY ILE SER ALA LEU ARG LYS GLU THR CYS ASN LYS SER ASN MET CYS GLU SER SER LYS GLU ALA LEU ALA GLU ASN ASN LEU ASN LEU PRO LYS MET ALA GLU LYS ASP GLY CYS PHE GLN SER GLY PHE ASN GLU GLU THR CYS LEU VAL LYS ILE ILE THR GLY LEU LEU GLU PHE GLU VAL TYR LEU GLU TYR LEU GLN ASN ARG PHE GLU SER SER GLU GLU GLN ALA ARG ALA VAL GLN MET SER THR LYS VAL LEU ILE GLN PHE LEU GLN LYS LYS ALA LYS ASN LEU ASP ALA ILE THR THR PRO ASP PRO THR THR ASN ALA SER LEU LEU THR LYS LEU GLN ALA GLN ASN GLN TRP LEU GLN ASP MET THR THR HIS LEU ILE LEU ARG SER PHE LYS GLU PHE LEU GLN SER SER LEU ARG ALA LEU ARG GLN MET

6 ポリペプチドが大腸菌によって生産されたヒ トインターロイキン6ポリペプチドである頃求 項5 記憶の傍崎インターロイキン6。

は急性期反応の斜御いなどを総合したものである。

- Garman, R. D. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 84:7629, 1987.
- Van Snick et al.. J. Exp. Med., 165:641, 1987.
- Gauldie, J. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 84:7251, 1987.
- Seed. B. and Aruffo. A.. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 84:3865, 1987.
- 5) Ikebuti, K., 実験医学 , 第7卷, No.1:31, 1989.
- 6) Andus. T. et al.、 実験医学、 第7卷, No. 1:37, 1989.

また造血細胞系への作用に関しては、最近報告された血小板形成促進作用も、本発明のIL-6活性として挙げることができる(Ishibashi. T. et al., BLOOD, 74, No.4, 1989)。抗ガン剤を高投与された担ガン忌者においては血中の血小板欲が低度に低下することがあり、このような場合血小板欲低下に起因する和々の彩容、例えば具常出血

7. 嗣求項 L ~ 6 のいずれか L 項の啓飾インター ロイキン 6 を有効成分として含有する血小板形 成促進剤。

8. インターロイキン 6 活性を有する簡蛋白質またはポリペプチドにポリエチレングリコールを 結合させることを特徴とする修飾インターロイ キン 6 の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

[産裁上の利用分野]

本発明は、インターロイキン6(以下に1-6という)活性を有する範蛋白質またはポリペプチドにおいて、ポリペプチド分子中の少なくとも1個のアミノ基またはカルボキシル基を化学修飾して得られる化学修飾IL-6、その製造方法、およびこの化学修飾IL-6の血小板形成促進剤としての用途に関する。

ここで11-6活性とは、Bリンパ球の吸後の分化 に関わる活性であり、同時にTリンパ球パ、形質 細胞・多発性骨値層細胞が、肝細胞が、神経細胞が、 造血幹細胞がの細胞系列に対する刺激作用あるい

(出血過多等)がおこり易くなる。11-6の血小板形成能は、これらの抗ガン剤の投与に伴う削作用を経滅させることが期待される(McNiece. I.K. et al. . Exp. Hematol. . 16:807. 1988)。本発明の化学修飾IL-6は、既知のIL-6活性を有する镕蛋白質またはポリペプチドより優れた概能を有しており、医異品として利用できる。

[従来の技術]

IL-6括性を有する知医白質またはポリペプチドの一例として、ヒトIL-6(以下hIL-6 という)の 認識技術については、既に多くの報告がある。例 えば、遺伝子組換え技術によらない方法としては、 ヒトT細胞とヒト怒細胞とのヒトT破合細胞に よる生産方法(Okada et al., J. Exp. Med., 157: 583、1983)、あるいはヒトT細胞白血球ウイル スにより形質伝染されたヒトT細胞による生産方 法(特開昭61-115024号)が挙げられる。また遺伝 子組換え技術による方法としては、hIL-6 をコードするDNAにより形質伝染された哨乳効物細胞 あるいは細醇による生産方法も確立されている (特開昭63-42688号、特開昭63-157996号、特級平1-503354号)。これらの方法で生産されるhll-6は、生盛細胞が哺乳効物細胞である場合には範貫白質として、細窗細胞である場合にはポリペプチドとして、それぞれ生産されるが、いずれのものもIL-6活性を有している(特開昭63-42688号、特開昭63-157996号、特袋平1-503354号)。

hil-6 の c D N A 塩基配列より決定した成熟ポリペプチド部分は本来184 個のアミノ酸羟基からなっているが、そのN 末端において1以上のアミノ酸羟基の付加あるいは27アミノ酸羟基の欠失があるもの、またはそのC 末端において約50アミノ酸発基の欠失(あるいは有容とならない証。)があるものも、依然として活性を有していることが知られている(特開昭63-157996号、特爰平1-503854号、欧州特許公開0363083号、Brakenhoff、J.P.J., J. Immunol. 143:175、1989)。

一般に高分子のポリペプチドを医薬として用いる場合にその血中滞留時間を増加させるための方法としては、ポリエチレングリコール化、デキス

その異効の特礎をはかることが望ましいが、しか しながら、そのような性質を持つil-6活性を有す る分子は、いまだ開発されていない。

[誤照を探決するための手段]

本発明者らは、[L-6活性を有するポリペプチドの分子中の少なくとも1個のアミノ基を化学体師することにより、未修師のIL-6に比較して生体内に投与される騒の血小板形成促進活性が増なる現とを見い出て、この知見を基礎として強強を発明し、この知見を基礎としては発発としては発見した。すなわち、本発明はポリペーを発明に出するにはポリペングリコール(以下、PE方法にポリエチレングリコール(以下、PE方法にポリエチレングリコール(以下、PE方法にポリスクリコール(以下、PE方法にポリスクリコール(以下、PE方法にポリスクリコール(以下、PE方法にポリスクリコール(以下、PE方法により))と結合して各体値IL-6の血小板形成促迫対としての出途に関するものである。

以下に本発明を詳細に説明する。

IL-6活性を有する分子にPEGを結合させる恐 様としては、ポリペプチドのアミノ酸のアミノ基 を介する恩々と、アミノ酸のカルボキシル基を介 トラン修飾、グルタミン酸とリジンのポリマー?、 ブルラン化、ガンマグロブリン化、ポリアスパラ ギン酸酵草体修飾^{**}、スマンクス化^{**}、 脂肪酸 修飾^{**} などが知られている。またアスパラギナ ーゼ、スーパーオキサイドディスムターゼ、ウリ カーゼなどのヒト以外の由来の酵素類について、 ポリエチレングリコールで化学修飾を行うことに より血中クリアランス値の延長が認められている。 7) Liu、F.T. et al., Biochemistry、18:690,

- 8) Okada, M. et al., Int.Archs.Allergy Appl.Immun., 66:189, 1981.
- 9) 前田浩ら、癌と化学療法、11:814. 1984.
- Sagawa. A. et al., Int. Archs. Allergy Appl. Immun., 76:79. 1985.

[発明が解決しようとする課題]

1979.

IL-6を生体に投与した場合、血中半減期が非常に短いことが明らかとなっている (Castell. J. V. et al., Eur. J. Biochem., 177:357, 1988)。 したがって、IL-6の血中での半減期を延長させ、

する感根があり、いずれでもよいが、特に前者が好ましい。このアミノ基を介する感操においては、IL-6活性を育する分子中の少なくとも1個のアミノ基の水奈原子を、以下に示す式[1]または式[I]で変される基で量換する。

(式中、 nは7ないし 600の正の窒欲を、R₁は炭 発数1ないし8のアルキル芸を示す。)

(式中、 n. m は同一または契なる 7 ないし 600 の正の盛改を、 R_1 , R_2 は同一または異なる炭茶改しないし 3 のアルキル基を示す。)

本発明におけるIL-6活性を育する包養白質あるいはポリペプチドとして好ましいのは、突質的に次のアミノ酸配列を育するヒトIL-6であり、その

生産にあたっては、単伝子組換えによる方法あるいはそれによらない方法のいずれをも用いることができる。

ALA PRO VAL PRO PRO GLY GLU ASP SER LYS ASP VAL ALA ALA PRO HIS ARG GLN PRO LEU THR SER SER GLU ARG ILE ASP LYS GLN ILE ARG TYR ILE LEU ASP GLY ILE SER ALA LEU ARG LYS GLU THR CYS ASN LYS SER ASN MET CYS GLU SER SER LYS GLU ALA LEU ALA GLU ASN ASN LEU ASN LEU PRO LYS HET ALA GLU LYS ASP GLY CYS PHE GLN SER GLY PHE ASN GLU GLU THR CYS LEU VAL LYS ILE ILE THR GLY LEU LEU GLU PHE GLU VAL TYR LEU GLU TYR LEU GLN ASN ARG PHE GLU SER SER GLU GLU GLN ALA ARG ALA VAL GLN MET SER THR LYS VAL LEU ILE GLN PHE LEU GLN LYS LYS ALA LYS ASN LEU ASP ALA ILE THR THR PRO ASP PRO THR THR ASN ALA SER LEU LEU THR LYS LEU GLN ALA GLN ASN GLN TRP LEU GLN ASP MET THR THR HIS LEU ILE LEU ARG SER

G. et al.. Eur. J. Biochem. 159:625. 1986)を 参考に、Souzaらの方法(特裏昭63-500636号)に 草じて、hIL-6 のアミノ酸配列をコードするDN Aを化学合成し、大船館に組み込み発現させて得 ることができる。

本発明に用いられる化学修飾基に関し、上式中、m. n はそれぞれの平均性を示す。 m および n は同一でも異なっていてもよいが、m と n が同一であって約7ないし600、好ましくは約7ないし250、さらに好ましくは約30ないし150であるのがよい。本発明で用いられるPEGとしては、平均分子量300ないし30000のものが好ましい。中でも平均分子型1000ないし20000のものがさらに好ましい。上式中、R1、R2、で示される水酸基の保証基としては、例えば炭素放1ないし3のアルキル基(例えば、メチル基、エチル基、n ープロピル基、イソプロピル基など)が挙げられ、とりわけメチル基が好ましい。

IL-6活性を育するポリペプチド(以下IL-6ポリペプチドという)のアミノ基をPEGで熔飾する

PHE LYS GLU PHE LEU GLN SER SER LEU ARG ALA LEU ARG GLN MET

ここで「実質的」とは、アミノ酸配列が同一である場合のほかに、天然hil-6 タンパクとの間に有容な優能的非類似性を生じさせないような1以上のアミノ酸変化(すなわち欠失、付加、挿入、配換)を含みうることを意味する。このようなアミノ酸変化の例としては、前述の従来技術に挙げたhil-6 (特開昭63-157996号、特表平1-503354号および欧州特許公開0363083号参照)がある。

それらの中でも、近伝子組換え大腸菌により産生されたhil-6が、純度よく均質大量に入手できるので好ましい。特に、前記アミノ酸配列あるいはそのN末端にメチオニン残益又はメチオニンーリジン・ジペプチドが付加されたアミノ酸配列を有するポリペプチドがさらに好ましい。

上記のhIL-6 は、例えば特表平1-503354(ジェネティックス・インスティテュート・インコーポレイテッド)に開示の方法に従い得ることができ、またhIL-6 途伝子の塩基配列(例えばHaegeman.

には、PEGをスクシニルイミドを介して結合させる方法(式 [I])とトリアジンを介して結合させる方法(式 [I])との2種類の方法が考えられるが、前者がより好ましい。

スクシニルイミドを介する修飾方法としては、 一般式

HO-(CH₂CH₂O)₁-R, [Ⅲ] (式中、nおよびR,は前記と同じ意味である) で表されるPEGと、式

で表される化合物を反応させ、

(式中、n およびR1は前紀と同じ意味である)で

接される化合物を得、ついでこれに IL-6ポリペプチドを反応させることにより行われる。化合物 [Ⅲ]と [Ⅳ]を反応させ [V]を得る操作は、はぼ 100% 反応の終了した形態で化学試薬活性型PEG (日本油脂)として販売されているため、これを使用することができる。

活性型PECすなわち化合物 [V]とIL-6ポリペプチドを反応させ、修飾IL-6を得るためには、例えば0.25M ホウ酸ナトリウム級街液 (pH8.0-8.5)中で化合物 [V]と4℃で1時間~2時間反応させる。この場合、活性型PECの分解を助けるために、活性型PECを設定に分けて添加してもよい。反応終了後、修飾IL-6を得るため、例えば水溶液中でのゲル速過およびイオン交換フィーを用いて未反応の化合物 [V] および未反応のIL-6ポリペプチドを分越除去する。次にトリアジンを介して修飾する方法としては、一般式

(式中、n およびRiは前記と同じ意味である)

ペプチドを反応させ、修飾IL-6を得るためには、例えば0.25M ホウ酸ナトリウム級街液(pH10.0)中で化合物 [II] と4 ℃~室温で 2~20時間反応させる。この場合、活性型 PEGの分解を避けるために、致度に分けて活性型 PEGを添加してもよい。反応終了後、修飾IL-6を得るため、例えば水溶液中でのゲル認過およびイオン交換クロマトグラフィーを用いて来反応の化合物 [M] および未反応のIL-6ポリペプチドを分慮除去する。

IL-6ポリペプチドのカルボキシル菇をPEGで 毎節するには、例えば、

一股式

H₂NCH₂CH₂CH₂O-(CH₂CH₂O)。-CH₂CH₂CH₂NH₄ [] (式中、n は前配と同じ意味である) で衰される活性PEGを反応させればよい。

本発明のPEG修飾に1-6は、マウスに投与した時、もとの未修飾のIL-6ポリペプチドあるいは簡単の付加したIL-6よりもはるかに優れた血小板増加活性を有し、しかも穏性は低いので血小板形成促進剤として有効に用いることができる。

で表されるPEGと、

で表される化合物を反応させ、一般式

(式中、n.m は同一または具なる7ないし600 の の正の窒敵を、R₁。R₂は同一または異なる炭素敬 1ないし3のアルキル甚を示す。)

で表される化合物を得、ついでこれに[L-6ポリペプチドを反応させることにより行われる。化合物 [田]と [VI]を反応させ [VI]を得る徴作は、ほぼ100%反応の終了した形態で化学試験(生化学工義)活性型PEGとして販売されているため、これを使用することができる。

活性型PEGすなわち化合物 [VII]とLL-6ポリ

本発明のPEG傍崎IL-6を血小板形成促進剤と して用いるには、例えば哺乳助物の各租急性もし くは亜急性の血球低下の治療を目的として経口的 もしくは非経口的に投与する。

投与するにあたっては、PEG修飾ル-6を薬理学的に許容しうる図形剤、希宏剤などと混合し、 それ自体公知の方法で、すなわち経口剤として例 えば錠剤、カブセル剤として、あるいは注射剤と して上配幅乳効物に投与する。

PEG修飾iL-6の1日投与量は、修飾IL-6中の タンパク質量として約5 μ g ないし500 μ g/ヒト、 さらに好ましくは約200 μ g ないし50 μ g/ヒトと なる修飾IL-6の母である。

(実施例)

以下、突施例により本発明をさらに詳細に説明 するがこれらの実施例は本発明の範囲を何ら創限 するものではない。

空旅例 1

hll-6 辺伝子の塩基配列 (例えばHaegeman, G. et al., Eur. J. Biochem., 159:625, 1986) を參

MET ALA PRO VAL PRO PRO GLY GLU ASP SER LYS ASP VAL ALA ALA PRO HIS ARG GLN PRO LEU THR SER SER GLU ARG ILE ASP LYS GLN ILE ARG TYR ILE LEU ASP GLY ILE SER ALA LEU ARG LYS GLU THR CYS ASN LYS SER ASN MET CYS GLU SER SER LYS GLU ALA LEU ALA GLU ASN ASN LEU ASN LEU PRO LYS MET ALA GLU LYS ASP GLY CYS PHE GLN SER GLY PHE ASN GLU GLU THR CYS LEU VAL LYS ILE [LE THR GLY LEU LEU GLU PHE GLU VAL TYR LEU GLU TYR LEU GLN ASN ARG PHE GLU SER SER GLU GLU GLN ALA ARG ALA VAL GLN MET SER THR LYS VAL LEU ILE GLN PHE LEU GLN LYS LYS ALA LYS ASN LEU ASP ALA ILE THR THR PRO ASP PRO THR THR ASN ALA SER LEU LEU THR LYS LEU GLN ALA GLN ASN GLN TRP LEU GLN ASP MET THR THR HIS LEU ILE LEU ARG

SER PHE LYS GLU PHE LEU GLN SER SER LEU ARG ALA LEU ARG GLN HET

上配hil-6 を菌体内に容積した大路館の細胞を、3500×g で10分間返心分離して300g回収し、特開 昭63-157996号の方法に従ってhil-6の抽出、可溶化、リフォールディングを行い、hil-6 約2.9gを 得た。 得られたhil-6 をSDS-PAGEで調べたところ、単一パンドであり、かつアミノ酸組成から計算された分子量21K とほぼ一致していた。

PEGとしては、平均分子員が約4500のPEGのコハク酸エステルをNーヒドロキシスクシニルイミドにより活性化したNーヒドロキシスクシニルイミドポリエチレングリコール(サンプライト N-4101、日本油脂製)(以下活性型PEGIという)を使用した。

hIL-6 の200 μg を0.25 ll ホウ酸ナトリウム級 彷液 (pH8.5) 370 μl 中で、活性型PEG 1.5 mg と4 ℃で 2 時間反応させ、2N 塩酸でPHを低下させ て反応を停止した。活性型PEGの登は、hIL-6 の遊磁アミノ基の公に対して 2 倍量を用いた。

生成物をPBS(リン酸級協会塩水)で平衡化したゲル位込カラムに辺用して想筋液交換を行い、 以下の分離機作に供した。

ゲル返込後のサンプル3.5ml を高速液体クロマトグラフィーのゲル返込用カラムに適用した。 1分子ないし3分子のPEGが1分子のhil-6 に結合したPEG修飾il-6ポリペプチドは第一ピークに溶出され、その収畳は20μgであった。

上紀の分粒工程で得られた第一ピークのPEG 修飾hil-6 ポリペプチドを、PEG (4500) iL-6 と呼ぶ。

突施例 2

実施例 L で作製した P E G (4500) IL-6の特徴 付けをSDS-PAGEによる分子母の推定によって行っ た。

反応物の分子負酬定は、SDS-PAGE(ファースト システム:ファルマシア社裂、10-15%グラジエン トゲル、銀染色)上で行った。分子負マーカーに は、バイオラッド社製を使用した。SDS-PAGEの結 及を第1図に示す。PEG(4500)IL-6の見かけ 上の分子且は(結合数の少ないものから)23K 、 37K , 50K であった。

実施例3

毎年に用いた[L-6ポリペプチドは、突施例 1 に 示したものと同じである。PEGは、平均分子母 5.000のポリエチレングリコールモノメチルエー テル2分子と塩化シアヌルより合成された平均分 子母10000 の活性型ポリエチレングリコール(Act ivated PEG2, 生化学工食社型)(以下活性型PEG 2 という)を使用した。hil-6 の200μg を0.25M ホウ酸ナトリウム収荷液 (pH10.0) 370 µ1 中で 活性型PEG2 3.52度と室温で2時間反応させ、 2N塩酸によってpHを低下させて反応を停止した。 活性型PEG2の登は、hIL-6の遊園アミノ基の 昼に対して約2倍量を用いた。生成物をPBSで 平衡化したゲル剤過カラムに適用して機能液交換 を行い突旋例しと同根の分団掛作の後、1分子な いし2分子のPEGが結合した[L-6 20μgを分離 し、生程活性別定用のサンプルとして使用した。

実施例2と同様にSDS-PAGE上にて分子且の推定

を行ったところ、その分子母は 28K、 42Kであった。 (第1図参照)上配の分離操作で得られた第一ピークのPEG修飾hIL-6をPEG (10000) IL-6と呼ぶ。

突施例 4

(1) hll-6 遺伝子の塩基配列(例えばHaegeman、G. et al.、Eur. J. Biochem.、159:625、1986)を参写に、Souzaらの方法(特表昭63-500636号)に卒じて、下記のアミノ酸配列をコードするDNAを化学合成し、大腸歯に組み込み発現させた。なお、このアミノ酸配列の特徴として、そのN末端のアミノ酸配列がMet Lys Ala Pro・・・となっており、後述するようにカテブシンC処理によりMet Lys を切除することによって、N末端がAlaから始まるhil-6 を製造できる。

MET LYS ALA PRO VAL PRO PRO GLY GLU ASP
SER LYS ASP VAL ALA ALA PRO HIS ARG GLN
PRO LEU THR SER SER GLU ARG ILE ASP LYS
GLN ILE ARG TYR ILE LEU ASP GLY ILE SER
ALA LEU ARG LYS GLU THR CYS ASN LYS SER

位加えて、室温で1時間混合した。急冷した後、 最終2ml になるようにリン酸ナトリウム級街液 (pH6.0)を添加し、ヒドロキシアパタイトカラ ムクロマトグラフィーで処型した。ヒドロキシアパタイトカラムは2ml リン酸ナトリウム級街 同 銀行液で溶出を行ってピーク画分1200mlを分取した。次にこの画分を、CMセファロースカラムクロマトグラフィーで処理した。CMセファロースカラムクロマトグラフィーで処理した。CMセファロースカラムは20ml群酸ナトリウム級街液(pH6.0)で予め平符化しておき、試料を加え同級街液で洗浄したのち、0-0、3ll NaCl 、20ml群酸ナトリウム級 行液(pH6.0)の直線勾配で溶出させ、ピーク画分580 mlを分取した。

得られたピーク直分をSDS-PAGEで調べたところ、単一バンドであり、かつアミノ敵組成から計算された分子母21Kとほぼ一致していた。またアミノ酸配列分析により、予慰されたN末増アミノ酸配列(すなわち Ala Pro Val Pro・・・)を発駆した。得られたhil-6 の収録は約1.5gであった。

ASN HET CYS GLU SER SER LYS GLU ALA LEU
ALA GLU ASN ASN LEU ASN LEU PRO LYS MET
ALA GLU LYS ASP GLY CYS PHE GLN SER GLY
PHE ASN GLU GLU THR CYS LEU VAL LYS ILE
ILE THR GLY LEU LEU GLU PHE GLU VAL TYR
LEU GLU TYR LEU GLN ASN ARG PHE GLU SER
SER GLU GLU GLN ALA ARG ALA VAL GLN MET
SER THR LYS VAL LEU ILE GLN PHE LEU GLN
LYS LYS ALA LYS ASN LEU ASP ALA ILE THR
THR PRO ASP PRO THR THR ASN ALA SER LEU
LEU THR LYS LEU GLN ALA GLN ASN GLN TRP
LEU GLN ASP MET THR THR HIS LEU ILE LEU
ARG SER PHE LYS GLU PHE LEU GLN SER SER
LEU ARG ALA LEU ARG GLN MET

上記hil-6 を菌体内に容積した大腸菌の細胞を、3500×gで10分間遠心分回して300g回収し、特開昭63-157996号の方法に従ってhil-6の抽出、可溶化、リフォールディングを行なった。20mM酢酸ナトリウム銀箔液に対し銀箔液交換を行った後、カテブシンC(ペーリンガーマンハイム社)を6単

(2) 活性型PEGIを使用して、上記(1) で調製したhIL-6 のPEG修飾を行った。

0.1Mホウ酸ナトリウム級紡液(pH8.5)100ml に溶解したhii-6 (100mg)溶液に、氷浴中で攪 はんしながら、1125mgの活性型PEG1を加えて 反応させた。活性遐PEGIを全量一度あるいは 5回に分けて30分毎に加えて比较したところ、分 けて加えた場合の方がPEG偐錦の効率が高いこ とが傾察された。そこで以下の精製過程には活性 型PEG1を分けて加えて得た反応生成物を用い た。反応終了後、YM10限外辺過殷 (Amicon) を用 いて反応液を10mlに温縮し、これを予め20mM酢酸 ナトリウム級街液 (pH6.0) で平街化したセファ デックスG100カラムに適用した。同級弥液を用い て溶磁を行い、SDS-PAGE分析で見かけ上の分子母 91K 、68K 、4LK 、26K を各々主バンドとする 4 つの百分を得た(以下、これらの面分を順に、 Fr45-1、Fr45-2、Fr45-3、Fr45-4という)。各回 分の収益は、それぞれ2.9㎞、4.0∞、2.9㎞、2.5 暇であった。

突施例 5

交施例 4 で胸鎖した 4 つの 國分についての特徴付けを、未停飾アミノ基放測定および SDS-PAGEによる分子母副定によって行った。

未修飾アミノ基数の例定は、Stocksらの方法
(Anal. Biochem., 154:232, 1986) に従って、
0.1M リン酸ナトリウム超舒液 (pH8.0)中で7.5
% Fluorescamine (4-phenylspiro [furan-2(3H), 1'-phthalan] -3,3'-dione) と反応させ、蛍光強度 (λex=390nm、λem=475nm) を測定することによって行った。

SDS-PAGEによる分子丘砌定は、10-20%グラジエントゲル(第一化学裂)を用いて行った。なお、分子且マーカーには、ファルマシア社製(Low Molecular Weight Maker)を用いた。蛋白質パンドの校出はCBB換色により行った。各面分中の各パンド合且の測定は、画似処理システムModel TIF-64(イムノメディカ社)を用いて行った。結果を第1窓に示す。

第] 轰

画分	画分		分子且分布			未修饰NH,基	
	21K*1	26K	41K	68K	>91K	平均個紋**	
Pr45-1				23.0	77.0	6, 1	
Fr45-2			14.0	52.2	33.8	6.8	
Fr 45-3		12.0	56.4	28.2	3. 4	9. 3	
Fr45-4	9. 9	75.7	14.4			12.6	

*! 未修飾hil-6

*2 分子当りの平均未修飾すミノ基畝 (h-IL6 1分子上のアミノ基畝は15)

実施例 6

(本頁以下余白)

以2表

添加点:	逩	生 Ig H	(ng/ml)			
	未修飾	PE	PEG修飾hil-6				
(pg/ml)	hIL-6	Fr45-1	Fr45-2	Fr 45-3	Fr45-4		
3750. 0	910	250	335	175	200		
937.5	890	120	162	118	175		
58. 5	545	82	78	70	90		
7. 5	120	72	73	70	75		

* いずれもhii-6 蛋白質として同一位丘脈加 実施例 7

近伝子組換えにより大腸酸中で生産された実施例1のhIL-6と、実施例1および実施例3でそれぞれ作製されたPEG(4500)IL-6およびPEG(10000)IL-6について、マウスへの投与による血小板増加効果を関べた。Balb/cマウス(8 辺令、雌)にPEG(4500)IL-6、PEG(10000)IL-6、PEG(4500)とhIL-6の混合物、およびhIL-6をそれぞれ蛋白量(プロテインアッセイ、Bio-Rad社製にて測定)として10μ8/マウスずつ1日1回、5日間皮下投与し、6日目に探血して末梢血中の

血小板放を計放した。その結果を第2図に示した。 第2図において、抑線は3匹の標準偏差値を表し、 ()内の数字は無投与群の血小板数を100とし たときの、各サンブル投与群の血小板数の相対値 を示す。

hil-6 およびhil-6 とPEG (4500) の混合物 では、いずれも対照群に比べ約150%の血小板致 の均加を示したのに対し、PEG (4500) IL-6、 PEG (10000) IL-6はいずれも約220%の血小板致 増加を示した。

家施例8

迎伝子組換えにより大腸菌中で生産された実施例4のhll-6と、そのPEG修飾体(Pr45-1からPr45-4)を、Balb/cマウス(8辺令、処:n=4)の皮下に1日1回5日間投与し、母終投与翌日に操血して末梢血中の血小板散を計致した。その結果を第3裏に示した。

未修飾hIL-6 に比べそのPEG修飾体は、明らかに有意な血小板均加効果を示した。

第3表

血小板器	(媒体:	投与群に	対する	%)
未修飾	P	EG修筑	ihlL-6	
hIL-6	Fr45-1	Fr45-2	Fr45-3	Fr45-4
** 126.6	*** 250.9	* 214. 4	** 194.0	** 173, 5
* 130, 2			*** 188.9	* 144. 2
111.1	‡ 143. 6	* 151.5	128.8	124.0
115.8	** 135. 4	** 125. 8	** 134. 4	107. 2
100.4	103. 2	102, 0	92. 8	107.6
	未修飾 hIL-6 ** 126.6 * 130.2 111.1	未修師 P hiL-6 Fr45-1 ** 126.6 250.9 * 130.2 224.6 111.1 143.6 115.8 135.4	未修師 PEG修師 hIL-6 Fr45-1 Fr45-2 **	hIL-6 Fr45-1 Fr45-2 Fr45-3 **

a: いずれもhil-6 医白質として同一貸負投与*: P<0.05、**: P<0.01、*** : P<0.001 で 媒体投与群と有意の差あり。

(Student T- 校定)

英施例 9

突施例10

退伝子組換えにより大場臨中で生産された実施例4のhll-6とそのPEG修飾体(Fr45-2)を、化学療法剤のサイクロフォスファミド(以下CYという)を200ng/kg投与して血小板減少を験発させたマウスに、CY投与翌日から、hll-6は5μgずつ、PEG修飾体は1μgずつ1日1回7日間皮下投与し、経日的に採血して末梢血中の血小板欲を針致した。その結果を算5図に示した。

PEC係飾hil-6 投与群では有意な血小板数の早期回復が認められたのに対し、未修飾hil-6 投与群では対照群の回復時期に血小板数の増加が認められたに過ぎなかった。

実施例11

活性型PEG2を使用して、実施例4の工程(1)で網裂したhil-6のPEG您飾を行った。

0.1½ ホウ酸ナトリウム超窃液 (pH10) 200mlに 溶解したhil-6 (100mg) 溶液に、室温で撹はんし ながら、2500mgの活性型PEG2を5回に分けて 30分毎に添加し反応させた。反応終了後、YH10限 未修飾hil-6 投与群での血小板の正常レベルへの回位は対照群に比べ1から2日早く認められたのに対し、PEG修飾hil-6 投与群では約5日早い回復を示した。

上記(1)の結果(第3図)よりわかるようにX 線照射後8日目は媒体投与群で血小板の減少が 極小値をしめす時点であるが、PEG修飾体投 与群では血小板鼓の減少が遺瘍されなかった。 これに対し未修飾hIL-6 投与群では、PEG修 節体の10倍昼を投与した場合でも有意な血小板 数の回復が見られなかった。

得られた5つの面分について、爽施例5と同様にして未修飾アミノ基放を副定して特徴付けを行った。各面分の分子当りの平均未修飾アミノ基放は、順にそれぞれ5.3個、7.4個、8.6個、9.4個、10.0個であった。

突施例12

PEG化試 返として、平均分子量が約12000 のPEGのコハク酸エステルをN-ヒドロキシスクシニルイミドにより活性化したN-ヒドロキシスクシニルイミドポリエチレングリコール(日本油脂に合成を委託)(以下活性型PEG12Mという)を使用して、実施例4の工程(1)で類裂したhil-

6のPEG笆飾を行った。

0.1 出ホウ酸ナトリウム級研液 (pH8.5) 180㎡に 溶解したhll-6 (90mg) 溶液に、水浴中で撹はん しながら、1000mgの活性型PEG12Mを3回に分 けて30分毎に添加し反応させた。反応終了後、YM 10限外放過腺 (Amicon) を用いて反応液を6m1 に 設館し、これを予めPBSで平衡化したスーパー デックスG200カラム (Pharmacia)にのせ、同級研 液を用いて溶配して5つの画分を得た (以下、こ れらの画分を順に、Fr120-1、Fr120-2、Fr120-3、 Fr120-4、Fr120-5という)。各画分の収量は、そ れぞれ1.6mg、2.8mg、3.5mg、3.7mg、3.7mgであっ た。

将られた5つの直分について、実施例5と同様にして朱修飾アミノ基数を測定して特敵付けを行った。各面分の分子当りの平均未修飾アミノ基数は、順にそれぞれ5.2個、7.6個、8.7個、9.2個、9.8個であった。

実施例13

迎伝子組換えにより大腸菌中で生産された実施

例4のhll-6と、実施例11および12で割裂したそのPEG修飾体を、Balb/cマウス(8辺令、低:n=4)の皮下に1日1回5日間投与し、最終投与翌日に採血して末梢血中の血小板数を計数した。その結果を第4級および第5級に示した。

未修飾hil-6 に比べそのPEG修飾体は、明らかに有意な血小板増加効果を示した。

(本頁以下余白)

淁

血小板敛 •		投与凸	(μg/E	正),
	10	5	l	0.5
未修飾	***	**		
hIL-6	143.0	129.4	nt	пt
Fr100-1	***		•	
	211.1	nt	100.0	n t
Fr100-2	***	***	**	
	250.8	205. 9	148.9	107.9
Fr100-3	***	***	**	
	204. 4	212. 7	141.1	113, 7
Fr100-4	***	**	*	**
	203. 2	226. 5	142.5	138.7
Fr100-5	**	**	*	
	202. 4	225. 9	142.8	111. 3

a: 燃体投与群に対する%

b:いずれもhll-6 蛋白質として同一貸負投与

nt: 未衷施

*: P<0.05、**: P<0.01、*** : P<0.001 で 鉱体投与群と有意な差あり(Student T-検定)

第5表

		, , ,,,				
血小板敌*	投与且 (μg/匹)。					
	10	5	1	0.5	0.1	
未修飾	*					
hll-6	126.7	nt	at	nt	nt	
Fr120-1	*	***	**	***	**	
	201.3	246. 3	221.5	215.5	141.3	
Fr120-2	***	***	***	***	***	
	213.2	244. 3	233. 2	227. 8	167. 4	
Fr120-3	***	***	***	***	***	
	221.4	243. 1	242.7	205. 9	170. 1	
Fr120-4	***	***	**	***	***	
	200. 4	229.0	221.4	203. 4	161.5	
Fr120-5	***	**	**	***	***	
	235. 9	224. 8	225. 4	191.5	154. 1	

a: 媒体投与群に対する%

b:いずれもhll-6 蛋白質として同一貸且投与

nt: 杂安施

*: P<0.05、**: P<0.01、*** : P<0.001 で 媒体投与群と有意な差あり(Student T-核定)

実施例14

実施例 9 の工程(2)と同様にして、実施例12で調製したPEG 修飾hil-6 (Fr120-1 からFr120-5)をBalb/cマウス (8 週令、雌: n = 5)の皮下に1日1回 0.005-5 μg ずつ7日間連続投与し、8日目に採血して末梢血中の血小板数を計数した。その結果を第6図に示した。

PEG修飾hll-6 はいずれの画分も顕著な血小板数回復効果を示し、0.1 μg 以上の投与量ではすべての画分で媒体投与群に比べて有意 (P<0.01)に血小板が多かった。

実施例15

本発明のPEG修飾hIL-6 の血中滞留時間を推定するために、実施例 4 のhIL-6 および実施例 4 および12で調製したそのPEG修飾体(Fr45-2、Fr120-1 およびFr120-2)をBalb/cマウス(8 週齢、鮭)に蛋白量として 0.2 μg 皮下投与し、経時的に採血して血清中のhIL-6量を測定した。hIL-6の定量はQuantikine hIL-6 (R&D Systems社)を用いて免疫化学的に行った。その結果を第7図に示し

hll-6 画分を以下Frl20'-1, Frl20'-2, Frl20'-3, Frl20'-4, Frl20'-5と呼ぶ。

実施例13の方法でマウス(n = 5)に上記 Fr^{*} 120-2 を 1 日 1 回 1 μg ずつ 5 日間投与し、最終投与翌日の末梢血中の血小板数を計数したところ、媒体投与群に対して285%の増加 (P<0.001で有意)が観察された。

実施例17

PEG修飾したhil-6 ポリペプチドの急性毒性を調べるために、実施例4のhil-6 と実施例4、liおよび12で調製したそのPEG修飾体(Fr45-2. Fr100-2 およびFr120-2)をBalb/cマウス(6 選齢、雄、体重21-23g: n = 5)に蛋白量として1、5あるいは10mg/kg 皮下投与し、以後観察した。どの試験群においても投与後10日目でも死亡例は認められなかった。従って本発明のPEG修飾hil-6の急性毒性はきわめて低く、そのLDie 値は10mg/kg よりも高い。

実施例18

本発明のhil-6誘導体を生体に皮下投与するた

1:0

未修飾hIL-6 が投与5時間後までには血中より 消失するのに対し、PEG修飾体では投与24時間 後でもhIL-6 抗原が検出され、血中滞留時間が長 くなっていることが推定される。

実施例16

実施例4の工程(1)に示したアミノ酸配列を持つhIL-6を同工程に述べた方法で大腸菌中で生産し、カテプシンCで処理することなくそのままPEG修飾に用いた。得られたhIL-6(約2.9g)はSDS-PAGE上で単一バンドであり、かつアミノ酸組成から計算された分子量21Kとほぼ一致していた。N末端アミノ酸配列を関べたところ、予想された配列(すなわち MET LYS ALA PRO …)を持つ分子が99%以上であった。またこのN末端配列は保存に対して安定性が高く、4℃で4カ月保存した後でも全く変化が見られなかった。

こうして得られたhIL-6 ポリペプチドを、活性型PEG12MをPEG化試業として実施例12に従ってPEG修飾した。得られた5つのPEG修飾

めに、 0.1%の正常マウス血清を含むPBSに溶解し、最終投与容量が 100μlとなるようにhll-6 誘導体の濃度を調整した。

[発明の効果]

本発明のPEG修飾II-6は、未修飾のIL-6活性 を有する糖蛋白質またはポリペプチドに比べて、 生体での血中持続性が大幅に向上し、かつ顕著に 優れた血小板増加作用を示している。したがって、 本発明のPEG修飾IL-6は血小板産生促進剤とし て臨床治療上有用である。

4. 図面の簡単な説明

第1図は、PEG(4500)IL-6およびPEG(10000)IL-6 のSDS-PAGEの結果を示す図である。第2図は、正常マウスにおけるPEG(4500)IL-6 およびPEG(10000)IL-6 の血小板増加効果を示す図である。第3図、第4図は、X線誘発血小板減少マウスにおけるPr45-2の血小板回復促進効果を示す図である。第5図は、化学療法剤誘発血小板減少マウスにおけるPr45-2の血小板回復促進効果を示す図である。第6図は、X線誘発血小板減

特開平4-218009(12)

第 1 図

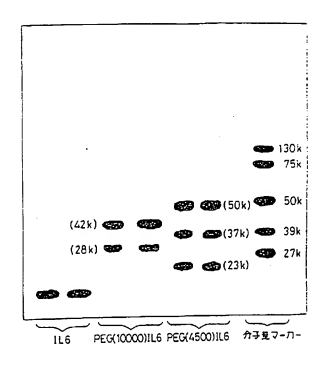
少マウスにおけるFr120-1 からFr120-5 の血小板 回復促進効果を示す図である。第7図はPEG修 飾hIL-6 のマウス血中滞留時間の延長を示す図で ある。

 出願人
 キリン-アムジエン・インコーポレーテッド

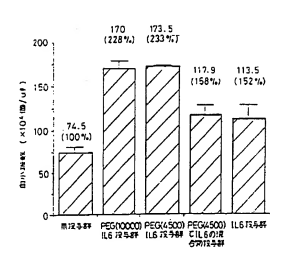
 代理人
 弁理士 平 木 祐 輔

 同
 弁理士 石 井 貞 次

 同
 弁理士 早 川 康

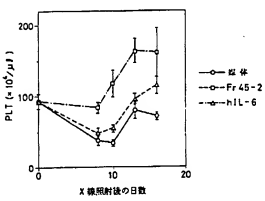


第 2 図



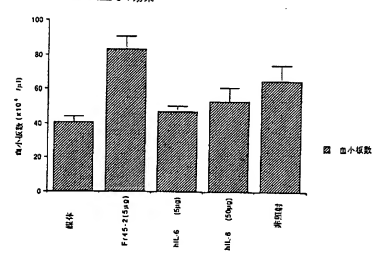
第3図

X 線照射後の末梢血中血小板数の変化



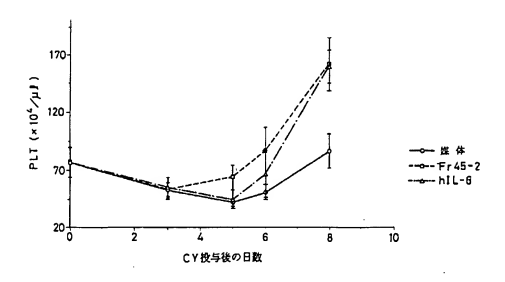
第 4 図

放射線照射マウスの血小板数に対するPEG/IL-6 およびhIL-6の効果

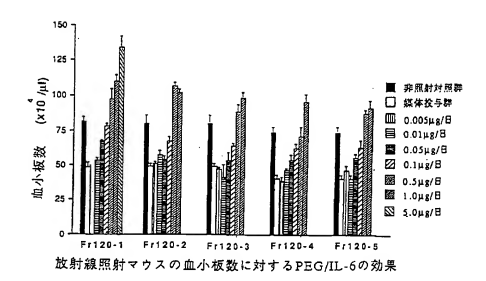


第5図

CY投与後の末梢血中血小板数の変化

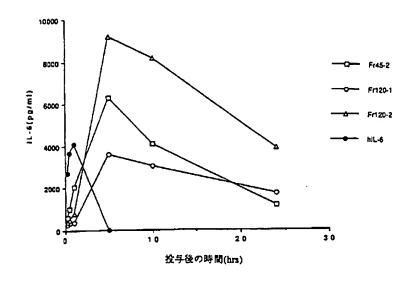


第6図



第7図

PEG/IL-6 およびhIL-6皮下投与後の血中濃度推移



第1頁の続き

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

C 07 K 13/00

ZNA

7731-4H

優先権主張

劉平2(1990)8月22日劉日本(JP) 動特顯 平2-222353

@発明者 井上

英 男

群馬県前橋市総社町1-2-2 キリンピール株式会社医

薬開発研究所内

手統補正書

平成3年/月24日平成3年11月5日

特許庁長官 植松 鮫 殿

- 事件の表示 平成2年特許額第250460号
- 2. 発 明 の 名 称 修飾ポリペプチド
- 3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

名 称 キリンーアムジエン・インコーポレーテッド

- 4. 代 理 人
 - 住 所 東京都港区虎ノ門1丁目15番7号 TG115ピル7階

氏名 (9109) 弁理士 平 木 祐 輔



5. 補正命令の日付

自 発



6. 補正の対象

(1)代理権を証明する書面 (2)顧書の出願人の代表者の観 (3)明細書の詳細な説明の編^{*}



7. 補正の内容

- (1)、(2)、別紙の通り
- (3) ①明細書第6頁14行目「Okada et al.」を「Okada, M. et al.」と訂正する。
 - ②明細書第7頁17行目「143:175」を「143:1175」と訂正する。
 - ③明細書第14頁1行目、5行目、第20頁11~ 12行目の「スクシニルイミド」を「スクシンイ ミド」と訂正する。
 - ④明細書第20頁12~13行目「N-ヒドロキシスクシニルイミド」を「活性型」と訂正する。
 - ⑤明細書第28頁下から3行目「82:7251」を 「82:5490」と訂正する。
 - ⑤明細書第34頁16~17行目「スクシニルイミド」を「スクシンイミド」と訂正する。
 - ⑦明細書第34頁17~18行目「N-ヒドロキシスクシニルイミド」を「活性型」と訂正する。